# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C08K 5/00, C08L 53/02 // (C08K 5/00, 5:13, 5:524, 5:15)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/17886

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

13. Juni 1996 (13.06.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/04614

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. November 1995 (23.11.95)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(30) Prioritätsdaten:

P 44 43 361.1

6. December 1994 (06.12.94)

DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NIESSNER, Norbert [DE/DE]; Buhl'scher Hof 10, D-67159 Friedelsheim (DE). NAEGELE, Paul [DE/DE]; Zanderstrasse 43, D-67166 Otterstadt (DE). BENEDIX, Franz [DE/DE]; Autharistrasse 44, D-67166 Otterstadt (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(54) Title: STABILIZED STYRENE/BUTADIENE BLOCK COPOLYMERS

(54) Bezeichnung: STABILISIERTE STYROL/BUTADIEN-BLOCKCOPOLYMERE

#### (57) Abstract

Disclosed is a molding composition made from linear or star-shaped styrene/butadiene block copolymers produced by anionic polymerization, of general structure (A)<sub>m</sub>-X, wherein A is a block copolymer section consisting of at least one polystyrene block with a molecular mass of 3,000 to 230,000 (g/mol) and a polybutadiene block with a molecular mass of 2,000 to 30,000 (g/mol), with A having a total molecular mass of 5,000 to 300,000 (g/mol), the block transitions are sharp or blurred and, to prevent decomposition due to light, atmospheric oxygen and/or heat, the molding composition contains 0.01 to 1 wt.% a-tocopherol, 0.1 to 2 wt.% organic phosphite of the general formula RO<sub>3</sub>P, in which R is alkyl, aryl or cycloalkyl, and 0.01 to 2 wt.% sterically hindered phenol.

#### (57) Zusammenfassung

Formmasse aus durch anionische Polymerisation zugänglichen linearen oder sternförmigen Styrol/Butadien-Blockcopolymeren der allgemeinen Struktur (A)m-X, worin A einen Blockcopolymerabschnitt mit wenigstens einem Polystyrolblock der Molmasse 3000 bis 230000 (g/mol) und einem Polybutadienblock der Molmasse 2000 bis 30000 (g/mol) bedeutet, wobei A eine Gesamtmolmasse von 5000 bis 300000 (g/mol) aufweist und die Blockübergänge scharf oder verschmiert sind, die gegen den Abbau durch Licht, Luftsauerstoff und/oder Wärme 0.01 bis 1 Gew.-% \alpha-Tocopherol, 0.1 bis 2 Gew.-% eines organischen Phosphits der allgemeinen Formel RO3P, in der R Alkyl. Aryl oder Cycloalkyl bedeutet, sowie 0,01 bis 2 Gew.-% eines sterisch gehinderten Phenols enthalten.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
		GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
ΑÜ	Australien	GE	Georgien	NE	Niger
BB	Barbados			NL	Niederlande
BE	Belgien	GN	Guinea		
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	<b>Irland</b>	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Słowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	. LU	Luxemburg	TG	Togo
cz	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan ·
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

W 96/17886 PCT/EP95/04614

### STABILISIERTE STYROL/BUTADIEN-BLOCKCOPOLYMERE

#### 5 Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine Mischung zur Stabilisierung von kautschukartigen oder steifen Styrol/Butadien-Blockcopolymeren und deren Gemischen mit weiteren Polymeren und deren Verwendung.

10

Viele polymere Werkstoffe (vor allem Thermoplaste) unterliegen Alterungserscheinungen, die während der Herstellung, der Lagerung, der Verarbeitung oder der Benutzung in unerwünschter Weise wirksam werden und im weitesten Sinne durch Oxidation verursacht

15 werden. Besonders empfindlich sind olefinisch ungesättigte Polymere wie Natur- oder Polybutadien-Synthesekautschuk oder mit solchen Kautschuken zähmodifizierte Thermoplaste.

Die Thermoplaste verändern durch Oxidation ihr äußeres Erschei20 nungsbild (Transparenz, Farblosigkeit, Rißfreiheit) und verlieren mehr oder weniger parallel dazu ihre guten mechanischen Eigenschaften (Schlagzähigkeit, Reißdehnung, Zugfestigkeit). Im Extremfall wird ein Gebrauchsartikel gänzlich unbrauchbar.

- 25 Unter verschiedenen möglichen Stabilisierungsmethoden ist der Zusatz von Antioxidantien die allgemein übliche und am weitesten verbreitete Methode. Antioxidantien sind chemische Verbindungen, welche die Oxidation und die daraus resultierenden Alterungserscheinungen eines Polymeren verzögern können, wobei sie
- 30 typischerweise selbst verändert werden.

Sie sind im allgemeinen schon in geringen Mengen wirksam und werden zweckmäßigerweise einem Polymeren möglichst frühzeitig bei dessen Herstellung zugegeben (R. Gächter und H. Müller, Taschen35 buch der Kunststoff-Additive, 2. Aufl., 1983, S. 2 ff., Carl Hanser Verlag München).

Den höchsten Anteil am Antioxidantienverbrauch haben, neben den Polyolefinen, Acrylnitril-Butadien-Styrol-Copolymere (ABS) und 40 schlagfestes Polystyrol (SB).

Man unterscheidet bei den Antioxidantien nach ihrem Wirkmechanismus zwischen primären und sekundären Antioxidantien. Die wichtigsten primären Antioxidantien sind sogenannte sterisch gehinderte

**45** Phenole, daneben sekundäre aromatische Amine. Letztere spielen speziell bei hellfarbigen Thermoplasten wegen ihrer Neigung, die

WO 96/17886 PCT/EP95/04614

2

stabilisierten Produkte zu verfärben, nur eine untergeordnete Rolle.

Primäre Antioxidantien sollen als Radikalfänger wirken, während 5 die Wirkung der sekundären (Phosphite, Thioether) auf ihrer Fähigkeit, Hydroperoxide zu zersetzen beruhen soll. In der Praxis werden häufig synergistisch wirkende Mischungen aus primären und sekundären Antioxidantien angewendet.

10 Die im Handel befindlichen sog. sterisch gehinderten Phenole weisen eine große strukturelle Vielfalt auf: Beispielsweise werden Thiobisphenole, Alkylidenbisphenole, Alkylphenole, Hydroxybenzylverbindungen, Acylaminophenole oder Hydroxyphenylpropionate verwendet. Auf die o.g. Übersicht von Gächter/Müller wird im einzelnen verwiesen.

Für Polymere, die mit Lebensmitteln in Berührung kommen, müssen Stabilisatoren verwendet werden, die gesundheitlich unbedenklich sind, am besten solche, die auch in natürlichen Lebensmitteln
 vorkommen. α-Tocopherol (Vitamin E), das zu den sterisch gehinderten Phenolen gehört, wurde bereits als effizienter Stabilisator beschrieben:

EP 384,472 beschreibt die Verwendung von α-Tocopherol für Verpak-25 kungsmaterial aus Polystyrol in Verbindung mit Lichtschutzmitteln.

EP 408,693 beschreibt Stabilisatormischungen für Styrolpolymere aus  $\alpha$ -Tocopherol und Mono/Di/Triglyceriden.

Einen Einfluß auf das Oxidationsverhalten von Thermoplasten hat neben dem chemischen Aufbau auch deren morphologische Struktur: Zylinder- und Lamellenmorphologie findet man insbesondere bei Blockcopolymeren, z. B. aus Styrol und Butadien. Im Gegensatz zu den sich von der Kugelform ableitenden Morphologien schlagzäh modifizierender Kautschuke (Zellenteilchen-, Kapselteilchen-, Tropfenteilchen- oder Fadenteilchenmorphologie) wie sie bei gewöhnlichem schlagzähem Polystyrol (HIPS) oder Acrylnitril-Butadien-Styrol-(ABS-)Polymeren auftritt, bildet bei Blockcopolymeren die Kautschukphase einen molekularen Bestandteil, der bei der Verarbeitung einer erheblichen mechanischen Belastung ausgesetzt ist: Durch die unmittelbare chemische Verknüpfung mit der Hartphase werden Spannungen in der Kautschukphase schlecht abgebaut und damit die thermisch-oxidative Schädigung deutlich begünstigt.

W 96/17886 PCT/EP95/04614

3

Blockcopolymere mit dem V rhalten von schlagzähen Thermoplasten sind durch anionische Polymerisation leicht zugänglich (vgl. z.B. M. Szwarc: Carbanions, Living Polymers and Electron Transfer Processes, John Wiley Publ. 1968).

5

Zu diesen Blockcopolymeren gehören sternförmig verzweigte oder lineare Styrol/Butadien-Blockcopolymerisate mit überwiegendem Styrolanteil, wie sie z.B. in US 3 639 517 (70 bis 95 % Styrol, 5 bis 30 % Butadien), DE 25 50 227 und DE 25 50 226 (60 bis 95 % 10 Styrol, 5 bis 40 % Butadien) beschrieben werden, aber auch solche mit überwiegendem Butadienanteil, wie sie z.B. unter den Handelsmarken Cariflex® der Fa. Shell oder Finaprene® der Fa. Fina

15 Aufgabe der Erfindung ist die Stabilisierung von anionisch hergestellten Styrol/Butadien-Blockcopolymeren der vorstehenden Art. Es wurde gefunden, daß eine Mischung eines organischen Phosphits mit  $\alpha$ -Tocopherol und einem sterisch gehinderten Phenol in Styrol/Butadien-Blockcopolymeren hervorragend als Stabilisator wirkt.

20

Unmittelbarer Erfindungsgegenstand sind Formmassen aus durch anionische Polymerisation zugänglichen Styrol/Butadien-Blockcopolymeren der allgemeinen Struktur

 $(A)_{m} - X$ 

Chemicals im Handel sind.

in der A einen Blockcopolymerabschnitt aus wenigstens je einem Polystyrolblock der Molmasse 3000 bis 230000 [g/mol] und einem Polybutadienblock der Molmasse 2000 bis 30000 [g/mol] bedeutet,

30 wobei die Gesamtmolmasse von A: 50000 bis 300000 [g/mol] ist, die Blockübergänge scharf oder verschmiert sind und die Sternastzahl m 3 bis 15 ist, und/oder eines linearen Styrol/Butadien-Blockcopolymeren mit mindestens 2 Polystyrolblöcken und mindestens einem Polybutadienblock, wobei die vorstehenden Molge
35 wichtsangaben gelten, die eine gegen den Abbau durch Licht, Luftsauerstoff und/oder Wärme stabilisierende Menge von, bezogen auf das Blockcopolymere, 0,01 bis 1 Gew. % α-Tocopherol, 0,1 bis 2 Gew. - eines organischen Phosphits der allgemeinen Formel RO<sub>3</sub>P, in der R Alkyl, Aryl oder Cycloalkyl bedeutet sowie 0,01 bis 2

40 Gew. - eines sterisch gehinderten Phenols der allgemeinen Formel (2) enthalten.

Erfindungsgegenstand sind weiterhin Formmassen der vorstehend genannten Art aus symmetrisch oder insbesondere unsymmetrisch 45 sternförmig verzweigten Styrol/Butadien-Blockcopolymeren der allgemeinen Struktur (A): -X-(B)p, in der A einen Blockcopolymerabschnitt aus wenigstens je einem Polystyrolblock der Molmasse 3000

- bis 230000 [g/mol] und einem Polybutadienblock der Molmasse 2000 bis 30000 [g/mol] und B einen Blockcopolymerabschnitt aus wenigstens je einem Polystyrolblock der Molmasse 2000 bis 60000 [g/mol] und einem Polybutadienblock der Molmasse 2000 bis 30000 [g/mol]
- 5 mol] bedeutet, wobei die Gesamtmolmasse von A: 5000 bis 250000 [g/mol] und die von B: 5000 bis 75 000 [g/mol] ist, die Blockübergänge scharf oder verschmiert sind und die Sternastzahl m + n insgesamt 3 bis 15 ist, mit der Maßgabe, daß n ≤ p ist, und der Polystyrolblock des Abschnitts A mindestens die 1.5-fache
- 10 Molmasse des Polystyrolblocks des Abschnitts B aufweist. Erfindungsgemäß stabilisierte Styrol/Butadien-Blockcopolymere umfassen demnach sowohl lineare Styrol/Butadien-Blockcopolymere (also z.B. solche mit mindestens 2 Polystyrol-Blöcken und mindestens einem Polybutadien-Block), wobei die vorstehenden Molmas-
- 15 senangaben gelten, als auch symmetrisch oder bevorzugt unsymmetrisch sternförmig aufgebaute Styrol/Butadien-Blockcopolymere die eine gegen den Abbau durch Licht, Luftsauerstoff und/oder Wärme stabilisierende Menge von, bezogen auf das Blockcopolymere, 0,01 bis 1 Gew. % α-Tocopherol, 0,1 bis 2 Gew.-% eines organi-
- 20 schen Phosphits der allgemeinen Formel (RO)<sub>3</sub>P, in der R gleiche oder verschiedene Alkyl-, Aryl- oder Cycloalkyl-Reste sein können, sowie 0,01 bis 2 Gew.-%, eines Phenols der allgemeinen Formel (2) enthalten.
- 25 Nach einer weiteren, ebenfalls bevorzugten Ausführungsform kann zusätzlich eine wirksame Menge von, bezogen auf das organische Phosphit, bis zu 5 Gew.-% eines Amins enthalten sein. Triisopropanolamin ist hierbei besonders bevorzugt.
- 30 Auch Mischungen erfindungsgemäßer Blockcopolymerer mit anderen thermoplastisch verarbeitbaren Polymeren werden bei der Verarbeitung durch Zusatz der erfindungsgemäßen Stabilisatorkombination von  $\alpha$ -Tocopherol, Phosphit und Phenol wirksam geschützt. Die nachstehenden Mengenangaben für die Stabilisatoren beziehen sich
- 35 auf die in solchen Mischungen vorhandene Menge an Blockcopolymeren; wenn die polymeren Mischungspartner ihrerseits in
  stabilisierter Form üblich sind, beziehen sich die Mengenangaben
  auf die Gesamtmenge an Polymeren, soweit nicht bereits andere
  Stabilisatoren in den Mischungspartnern verwendet worden sind.
- **40** Die Gesamtmenge an Stabilisatoren liegt i. a. bei höchstens 5 Gew.-%.

α-Tocopherol wird in einer Konzentration von 0.01 bis 1 Gew.-%, vorzugsweise von 0.1 bis 0.5 Gew.-% angewandt. Es kann den Poly-

45 meren in jeder bekannten bzw. üblichen Art und Weise beigemengt werd n, z.B. in reiner Form direkt bei der Verarbeitung, durch Vormischen von Antioxidans und unstabilisiertem Polymergranulat,

durch Vormischen von Antioxidans und Polymerisat in Lösung und gemeinsamen Lösungsmittelentzug (Entgasung) oder in Form eines Konzentrats (Masterbatch).

- 5 Das organische Phosphit der allgemeinen Formel (RO)<sub>3</sub>P wird in einer Menge von 0.1 bis 2 Gew.-% vorzugsweise von 0.2 bis 1 Gew.-% zugesetzt. Besonders wirksame Verbindungen sind beispielsweise Verbindungen, in denen R gleiche oder verschiedene Alkyl-, Alkylaryl-, Aryl- oder Cycloalkyl-Reste bedeutet. Bei-
- 10 spiele sind Trimethylphosphit, Triphenylphosphit, Tris(nonyl-phenyl)phosphit, Tris(2,4-dimethyl-phenyl)phosphit, Diphenylde-cylphosphit, Didecylphenyl-phosphit, Phenyldi(2-ethyl-hexyl)phosphit, Methyldiphenylphosphit, Phenyl-dicyclohexylphosphit, Diisopropylphenylphosphit, Diethyl-phenylphosphit,
- 15 Di(2-ethylcyclohexyl)-n-butylphosphit, 3-Cyclopentylpropyl-dihexyl-phosphit. Bevorzugt wird Tris(nonylphenyl)-phosphit (TNPP) eingesetzt.

Nach einer besonders bevorzugten Ausführungsform wird das organi20 sche Phosphit seinerseits durch Zusatz einer Aminverbindung stabilisiert, insbesondere wird Triisopropanolamin in einer Menge
von 0.1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf 100 Gew.-% organisches Phosphit
zugesetzt, das somit im Copolymerisat nur in ganz geringer Menge
vorhanden ist.

25

Das sterisch gehinderte Phenol wird in einer Menge von 0.01 bis 2, vorzugsweise 0.05 bis 0.5 Gew.-% zugesetzt. Sterisch gehinderte Phenole sind Verbindungen mit Phenolstruktur, die in Nachbarstellung (2,6-Stellung) zum phenolischen Hydroxylrest alkylsubstituiert sind, wobei Alkyl in diesem Falle bevorzugt tertiär-Butyl (t-Butyl) oder Alkyl-t-butyl bedeutet.

Beispielsweise sind folgende Verbindungen geeignet, die z.T. außer der typischen Phenolstruktur noch Strukturelemente aufweisen, 35 die nach einem anderen Mechanismus stabilisierend wirken:

- 2,6-Dimethylphenol, 2,6-Di-t-butyl-phenol, 2,6-Di-t-bu-tyl-4-methylphenol, n-Octadecyl-3-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxy-phenyl)propionat, Tetrakis[3-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)pro-
- 40 pionyloxymethyl]methan, 2-(2-Hydroxy-3-t-butyl-5-methyl-benzyl)-4-methyl-6-t-butylphenylacrylat, 2-(2-hydroxy-3-t-butyl-5-methylbenzyl)-4-methyl-6-t-butylphenylmethacrylat, 2-(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzyl)-4-methylphenylmethacrylat, 2-(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzyl)-4-methylphenylacrylat,
- 45 4-(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzyl)phenylacrylat, 2-(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzyl)phenylmethacrylat, 2,6-Bis(2-hydroxy-3-t-butyl-5-methylbenzyl)-4-methylphenylmethacrylat. Besonders bevor-

zugt sind 2-(2-Hydroxy-3-t-butyl-5-methylbenzyl)-4-methyl-6-t-butyl-phenylacrylat, 2,6-Di-t-butylphenol und n-Octadecyl-3-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat.

5 In  $\alpha$ -Stellung nur einfach substituierte oder unsubstituierte Phenole sind nur begrenzt verwendbar, da sie bei der Verarbeitung zu deutlichen Gelbfärbungen führen können.

Außerdem können weitere Zusätze vorhanden sein, wie polare und 10 unpolare Wachse (nieder- bis mittelmolekulare Polyolefine, lang-kettige Amide, Stearin-, Myristin-, Laurin-, Palmitinsäureester, -salze, -säureamide), oder auch weitere anorganische und/oder organische Stabilisatoren. Beispielhaft seien genannt: Bis-stearoylethylendiamin, Calciumstearat, Zinkstearat, Erucasäureamid,

15 Mikrohartwachs (z. B. Be Square® der Fa. Petrolite Polymers) oder Mineralöl. Weiterhin enthalten können sein: zusätzliche, nicht phenolische und nicht phosphitische Stabilisatoren, UV-Stabilisatoren, "HALS"-(hindered amine light stabilizer)-Verbindungen, Pigmente, Farbstoffe und Füllstoffe.

20

Als weitere Mischungskomponenten können zusätzlich zu den beschriebenen Styrol/Butadien-Blockcopolymeren, insbesondere in Mischung mit Polystyrol (nicht kautschukmodifiziert und/oder kautschukmodifiziert) beispielsweise noch eingesetzt werden:

25

Styrol/Acrylnitril-Copolymere, Polycarbonat, Styrol/Maleinsäureanhydrid-Copolymere, Styrol/(Meth)acrylat-Copolymere.

Die genannten Mischungen können unter den üblichen Bedingungen 30 verarbeitet werden.

Unter Verarbeitung werden dabei alle üblichen Methoden verstanden, mit denen thermoplastisch verarbeitbare Polymere aufgeschmolzen und umgeformt werden, z.B. mittels Extrudern, Spritzgußmaschinen, Knetern usw.

Die Prüfung der Verarbeitungsstabilität kann im Falle der Styrol/Butadien-Blockcopolymeren mit Zylinder- und Lamellenmorphologie z.B. mit Hilfe des als Rheograph 2000 bekannten Meßgeräts der 40 Fa. Göttfert, Buchen durchgeführt werden.

Dabei wird das Polymerisat ähnlich wie bei der Extruder- oder Spritzgußverarbeitung als Schmelze durch eine Düse gedrückt und bei konstanter Schmelzetemperatur (in diesem Fall 270°C) und kon-

45 stanter Schergeschwindigk it (in diesem Fall 1,44·10·sek²) der Extrusionsdruck gemessen. Im Verlauf der Meßzeit setzt infolge thermisch-oxidativer Schädigung des Polymerisats die Vernetzung

WO 96/17886 PCT/EP95/04614

7

der Kautschukphase ein. Dadurch steigt die Schmelzeviskosität und damit auch der Extrusionsdruck an. Diese Methode wird bei der Bewertung des Stabilisierungserfolgs in den nachstehenden Beispielen angewendet.

5

Die Wirkung eines Stabilisators kann an einem mehr oder weniger stark verzögerten Anstieg des Extrusionsdrucks im Vergleich zum nicht bzw. nicht erfindungsgemäß stabilisierten Polymer erkannt werden. Nach einer Vorlaufzeit von 6 min ab Extrusionsbeginn wird über längere Zeit der Extrusionsdruck p gemessen. Als Maß für die Verarbeitungsstabilität gilt die Zeit t [min], die erforderlich ist um eine bestimmte Druckdifferenz, den sogenannten Vernetzungsdruck P<sub>V</sub> von 10 bar aufzubauen. Dabei bedeutet längere Dauer eine bessere Stabilisierung im Vergleich zu Proben, deren Extrusionsdruck in kürzerer Zeit 10 bar erreicht.

Beispiele und Vergleichsversuche

Nach der DE-PS 25 50 227, Beispiel 1, wurde ein sternförmig ver20 zweigtes Styrol/Butadien-Blockcopolymerisat hergestellt. Die
Viskositätszahl (VZ) lag bei 83.5 ml/g. Abweichend von dieser
Vorschrift wurde das Polymerisat jedoch nicht mit Methanol ausgefällt, sondern unmittelbar mit den in der Tabelle 1 aufgeführten
Stoffen versetzt und erst danach durch schonendes Extrudieren bei
25 200°C das Lösungsmittel entfernt ("entgast") und granuliert.

Als Phosphit wurde handelsübliches Trisnonylphenylphosphit (TNPP) und als sterisch gehindertes Phenol in der ersten Versuchsreihe ("Phenol 1") t-butyl-6-(3-t-butyl-2-hydroxy-5-methyl-

30 benzyl)-4-methylphenylacrylat - unter der Bezeichnung Irganox 3052 im Handel - und in einer weiteren Versuchsreihe ("Phenol 2") n-Octadecyl-3-(3, 5-di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat (Handelsprodukt Irganox® 1076) verwendet. Irganox ist ein eingetragenes Warenzeichen der Fa. Ciba-Geigy AG, Basel.

Tabelle 1

	Bsp./Vgl.	1	2,	V1	V2	V3
40	α-Tocopherol [%]	0,05	0,05	-	-	0,3
	Phenol 1 [%]	0,25	_	0,35	-	-
	Phenol 2 [%]	0-	0,25	-	0,35	-
	Phosphit [%]	0,45	0,45	0,85	0,85	0,4
45	Meßzeit t [min]	88	41	84	26	67

Man erkennt aus der Tabelle: Gegenüber einer erfindungsgemäßen Kombination erreicht man mit den bekannten – einzeln oder in bekannter Kombination angewendeten – Stabilisatoren bei vergleichbarer Menge nur eine verschlechterte Stabilisierung. Um eine vergleichbar gute Stabilisierung zu erreichen, muß eine erheblich größere Menge des bzw. der Stabilisatoren aufgewendet werden.

9

#### Patentansprüche

Formmasse aus durch anionische Polymerisation zugänglichen
 Styrol/Butadien-Blockcopolymeren der allgemeinen Struktur

$$(A)_{m}-X$$

- in der A einen Blockcopolymerabschnitt aus wenigstens je einem Polystyrolblock der Molmasse 3000 bis 230000 [g/mol] 10 und einem Polybutadienblock der Molmasse 2000 bis 30000 [q/mol] bedeutet, wobei A eine Gesamtmolmasse von 5000 bis 300000 [g/mol] aufweist, die Blockübergänge scharf oder verschmiert sind und die Sternastzahl m: 3 bis 15 ist, und/ 15 oder eines linearen Styrol/Butadien-Blockcopolymeren mit mindestens 2 Polystyrolblöcken und mindestens einem Polybutadienblock, wobei die vorstehenden Molgewichtsangaben gelten, enthaltend eine gegen den Abbau durch Licht, Luftsauerstoff und/oder Wärme stabilisierende Menge von, bezogen auf das 20 Blockcopolymere, 0,01 bis 1 Gew. % α-Tocopherol, 0,1 bis 2 Gew.-% eines organischen Phosphits der allgemeinen Formel RO3P, in der R Alkyl, Aryl oder Cycloalkyl bedeutet, sowie 0,01 bis 2 Gew.-%, eines sterisch gehinderten Phenols.
- 25 2. Formmasse nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Styrol/Butadien-Blockcopolymeren die allgemeine Struktur

$$(A)_{n}-X-(B)_{p}$$

- 30 aufweisen, in der A einen Blockcopolymerabschnitt aus wenigstens je einem Polystyrolblock der Molmasse 3 000 bis 230000 [g/mol] und einem Polybutadienblock der Molmasse 2000 bis 30000 [g/mol] und B einen Blockcopolymerabschnitt aus wenigstens je einem Polystyrolblock der Molmasse 2000 bis 35 60000 [g/mol] und einem Polybutadienblock der Molmasse 2000 bis 30000 [g/mol] bedeutet, wobei A eine Gesamtmolmasse von 5000 bis 250000 [g/mol] und B eine solche von 5000 bis 75000 [g/mol] aufweist, die Blockübergänge scharf oder verschmiert sind und die Sternastzahl n + p insgesamt 3 bis 15 ist, mit der Maßgabe, daß n  $\leq$  p ist und der Polystyrolblock 40 des Abschnitts A mindestens die 1.5-fache Molmasse des Polystyrolblocks des Abschnitts B aufweist.
  - Formmasse nach Anspruch 1 oder 2, enthaltend bis zu 5 Gew.-%,
     bezogen auf das organische Phosphit, eines organisches Phosphit stabilisierenden Amins.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation No PCT/EP 95/04614

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 6 C08K5/00 C08L53/02 //(C08K5/00,5:13,5:524,5:15) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C08K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1.2 Ε WO,A,95 34600 (BASF AG) 21 December 1995 see page 3, line 5 - line 25 see claims 1,2; examples 1.2 P,X US.A.5 384 349 (W.J. TREPKA) 24 January 1995 siehe "run 103" - "run 105" in table 1 for example 1 see column 2, line 32 - line 33 see column 3, line 28 - line 30 1.2 Α EP,A,O 263 524 (BASF AG) 13 April 1988 see page 4, line 15 - line 23 see page 6, line 25 - line 40 see claims 1-3 -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application burdled to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention uncument of particular refevance; the chairmed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person stilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition of document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 21. 03. 96 5 March 1996 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 Nt. - 2280 HV Rijswijk Tel. ( - 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Faz: ( - 31-70) 340-3016 Engel, S

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internati Application No PCT/EP 95/04614

	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.	
alegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages			
	GB,A,2 260 764 (SANDOZ LTD.) 28 April 1993 see page 10, paragraph 2 see claims 1-4,8,12; examples		1,3	
	. •			
		٠.		

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internati Application No PCT/EP 95/04614

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO-A-9534600	21-12-95	DE-A-	4420769	21-12-95	
US-A-5384349	24-01-95	NONE			
EP-A-263524	13-04-88	DE-A- DE-D- ES-T- JP-A- US-A-	3634531 3789414 2061464 63105060 4806580	14-04-88 28-04-94 16-12-94 10-05-88 21-02-89	
GB-A-2260764	28-04-93	DE-A- FR-A- JP-A-	4233973 2682392 5214254	15-04-93 16-04-93 24-08-93	

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internati Aktenzeichen
PCT/EP 95/04614

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C08K5/00 C08L53/02 //(C08K5/00,5:13,5:524,5:15) Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestpruistoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C08K IPK 6 Recherchierte aber nicht zum Mindesiprufstoff gehorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gemete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veroffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie\* 1.2 WO,A,95 34600 (BASF AG) 21.Dezember 1995 Ε siehe Seite 3, Zeile 5 - Zeile 25 siehe Ansprüche 1,2; Beispiele 1.2 US,A,5 384 349 (W.J. TREPKA) 24. Januar P.X 1995 siehe "run 103" - "run 105" in Tabelle 1 zu Beispiel 1 siehe Spalte 2, Zeile 32 - Zeile 33 siehe Spalte 3, Zeile 28 - Zeile 30 1,2 EP,A,O 263 524 (BASF AG) 13.April 1988 A siehe Seite 4, Zeile 15 - Zeile 23 siehe Seite 6, Zeile 25 - Zeile 40 siehe Ansprüche 1-3 X Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veroffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu l XI T Spätere Veröffendichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Priorititedatum veröffendicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verstündnis des der \* Berondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theone angegeben ist aber rucht als besonders bedeutsam anzuschen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veroffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Täugkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritatsanspruch zweiselhaft er-schenen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden Veroffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie \*O' Veröffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht \*P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritatsdatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 2 1, 03, 96 5.März 1996 Revolimachugter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehorde Europaischer Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Riswitk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016 Engel, S

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internati. Aktenzeichen
PCT/EP 95/04614

	(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  stegorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.				
tegone"	Bezeichnung der Verollentulenung, soweit eilerbattlich unter Allgabe der im bedacht kontant		-		
	GB,A,2 260 764 (SANDOZ LTD.) 28.April 1993 siehe Seite 10, Absatz 2 siehe Ansprüche 1-4,8,12; Beispiele		1,3		
	·				
	·				
			·		
	4-				
	·				
	*				

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veroffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehoren

Internation: Aktenzeichen
PCT/EP-95/04614

Im Recherchenbericht igeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veroffentlichung
WO-A-9534600	21-12-95	DE-A-	4420769	21-12-95
US-A-5384349	24-01-95	KEINE		
EP-A-263524	13-04-88	DE-A- DE-D- ES-T- JP-A- US-A-	3634531 3789414 2061464 63105060 4806580	14-04-88 28-04-94 16-12-94 10-05-88 21-02-89
GB-A-2260764	28-04-93	DE-A- FR-A- JP-A-	4233973 2682392 5214254	15-04-93 16-04-93 24-08-93